ANTIMICROBIAL AND LOW-IRRITANT COSMETIC

Publication Number: 10-045563 (JP 10045563 A) , February 17, 1998

Inventors:

☐ TERAI SHIN

Applicants

□ NOEVIR CO LTD (A Japanese Company or Corporation), JP (Japan)

Application Number: 08-227495 (JP 96227495) , August 08, 1996

International Class (IPC Edition 6):

□ A61K-007/48

□ A61K-007/00

JAPIO Class:

☐ 14.4 (ORGANIC CHEMISTRY--- Medicine)

Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prepare a cosmetic having synergistically enhanced antimicrobial actions without not only manifesting primary irritation or sensitizing properties to the skin but also imparting an unpleasant feeling such as a sharply stabbing pain, a tingling pain or a prickling pain thereto when using the cosmetic.

SOLUTION: This antimicrobial and low-irritant cosmetic comprises one or more of antimicrobial metal-supporting ceramics and one or more selected from the group consisting of p-hydroxybenzoic esters, phenoxyethanol, Kankohso 101 (Photosensitizer 101 (platonin)), a Kankohso 201 (Photosensitizer 201 (pionin)), Kankohso 401 (Photosensitizer 401 (luminex)), hinokitiol, an N-long- chain acyl basic amino acid derivative and its acid addition salt and zinc oxide used in combination. Silver, copper and zinc are preferred as the antimicrobial metal to be supported. A calcium compound, zinc oxide, zirconium oxide, titanium oxide, magnesium oxide, aluminum oxide, silicon oxide, talc and zeolite are preferred as the ceramics.

JAPIO

© 2004 Japan Patent Information Organization. All rights reserved. Dialog® File Number 347 Accession Number 5762463

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-45563

(43)公開日 平成10年(1998) 2月17日

(51) Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			3	技術表示箇所
A 6 1 K	7/48			A 6 1 K	7/48			
	7/00				7/00	. :	В	
						,	С	
						. 1	D	
						Ţ	W	•
				審查請求	え 未請求	請求項の数 6	FD	(全 11 頁)

(21)出願番号

特願平8-227495

(22)出顧日

平成8年(1996)8月8日

(71)出顧人 000135324

株式会社ノエピア

兵庫県神戸市中央区港島中町6丁目13番地

の1

(72) 発明者 寺井 慎

滋賀県八日市市岡田町宇野上112-1 株

式会社ノエビア滋賀中央研究所内

(74)代理人 竹井 增美

(54) 【発明の名称】 抗菌性低刺激化粧料

(57) 【要約】

【課題】 相乗的に増強された抗菌作用を有し、且つ皮膚に対し一次刺激性や感作性を示さないだけではなく、 化粧料使用時の刺すような痛みやヒリヒリ感,チクチク感といった不快感をも与えない化粧料を得る。

【解決手段】 抗菌性金属担持セラミックスの1種又は2種以上と、パラオキシ安息香酸エステル類,フェノキシエタノール,感光素101号(プラトニン),感光素201号(ピオニン),感光素401号(ルミネキス),ヒノキチオール,N-長鎖アシル塩基性アミノ酸誘導体及びその酸付加塩,酸化亜鉛より成る群から選択される1種又は2種以上を併用して含有させる。担持させる抗菌性金属としては銀,銅,亜鉛が好ましく、セラミックスとしてはカルシウム化合物,酸化亜鉛,酸化ジルコニウム,酸化チタン,酸化マグネシウム,酸化アルミニウム,酸化ケイ素,タルク及びゼオライトが好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 抗菌性金属担持セラミックスの1種又は2種以上と、パラオキシ安息香酸エステル類,フェノキシエタノール,感光素101号(プラトニン),感光素201号(ピオニン),感光素401号(ルミネキス),ヒノキチオール,N-長鎖アシル塩基性アミノ酸誘導体及びその酸付加塩,酸化亜鉛より成る群から選択される1種又は2種以上を含有することを特徴とする、抗菌性低刺激化粧料。

【請求項2】 抗菌性金属担持セラミックスが、銀、 銅、亜鉛より選択される1種又は2種以上を担持させた ものであることを特徴とする、請求項1に記載の抗菌性 低刺激化粧料。

【請求項3】 セラミックスが、カルシウム化合物、酸化亜鉛、酸化ジルコニウム、酸化チタン、酸化マグネシウム、酸化アルミニウム、酸化ケイ素、タルク及びゼオライトより選択される1種又は2種以上であることを特徴とする、請求項1又は請求項2に記載の抗菌性低刺激化粧料。

【請求項4】 カルシウム化合物がリン酸カルシウム, ヒドロキシアパタイト及び炭酸カルシウムより選択される1種又は2種以上であることを特徴とする、請求項3 に記載の抗菌性低刺激化粧料。

【請求項5】 N-長鎖アシル塩基性アミノ酸誘導体及びその酸付加塩が、一般式(1),一般式(2)及び一般式(3)で示されるものであることを特徴とする、請求項1~請求項4に記載の抗菌性低刺激化粧料。

【化1】

【化2】

一般式(2)

【化3】

一般式 (3)

(但し、一般式 (1)~一般式 (3) 中、RCOは炭素数 $6\sim20$ の飽和又は不飽和の脂肪酸残基、Xは-NH₂, $-OC_{13}$, $-OC_{2}$ H₅, $-OC_{3}$ H₇, $-OC_{4}$ H₉又は

-OCH₂C₆H₅を示し、一般式(2)中、nは3又は4を示す。)

【請求項6】 抗菌性金属担持セラミックスの配合量が 0.1~10.0重量%、パラオキシ安息香酸エステル 類,フェノキシエタノール,感光素101号(プラトニン),感光素201号(ピオニン),感光素401号 (ルミネキス),ヒノキチオール,N-長鎖アシル塩基性 アミノ酸誘導体及びその酸付加塩,酸化亜鉛の配合量 が、それぞれ0.01~0.2重量%,0.05~0.3重量%,0.001~0.002重量%,0.0001~0.002重量%,0.0001~0.1002重量%,0.0001~0.002重量%,0.0001~0.1重量%,0.0001~0.5重量%,0.1~30.0重量%であることを特徴とする、請求項1~請求項5に記載の抗菌性低刺激化粧料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、優れた抗菌性を有し、細菌、かび等の微生物により汚染されることのない、安定で且つ皮膚に対する刺激性の低い化粧料に関する。さらに詳しくは、抗菌性金属担持セラミックスの1種又は2種以上と、パラオキシ安息香酸エステル類等抗菌作用を有する物質の1種又は2種以上を含有して成る、抗菌性の高い低刺激化粧料に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、化粧水、乳液、クリーム等、水を含有する化粧料においては、製造時及び使用時における細菌、かび等の微生物の混入による変質を防止するため、種々の防腐防黴剤が使用されてきた。かかる防腐剤としては、イソプロピルメチルフェノール、パラオキシ安息香酸エステル、フェノキシエタノール、ヒノキチオール等のフェノール類、安息香酸及びその塩、サリチル酸及びその塩、デヒドロ酢酸及びその塩、ソルビン酸及びその塩等の酸類、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、塩化アルキルトリメチルアンモニウム等の第4級アンモニウム類、塩酸アルキルアミノエチルグリシン、塩化ステアリルヒドロキシエチルベタインナトリウム等の両性界面活性剤、感光素等が用いられている。

【0003】しかし、上記の防腐防黴剤には皮膚に対する一次刺激性、感作性或いは光感作性の報告されているものが多く、安全性の面から化粧品原料基準において配合量が規制されており、実際に有効な抗菌活性を示す量を配合できないことが多い。さらに、皮膚に対して発赤、発疹、浮腫といった刺激或いは感作反応を示さなくても、化粧料を使用する際に刺すような痛みやヒリヒリする感じ又はチクチクする感じといった不快感を与えることも知られている。また、化粧料の基剤や他の配合成分との相互作用により、十分な抗菌活性を示さない場合もある。

【0004】たとえば、イソプロピルメチルフェノー

ル,パラオキシ安息香酸エステル,ソルビン酸等の油溶性防腐防黴剤は、高分子増粘剤や粉体を含む化粧料に配合した場合、吸着等により抗菌活性が低下する。また、界面活性剤を含有する化粧料においては、界面活性剤ミセルへの取り込みによりやはり抗菌活性の低下が見られる。かといって、十分な抗菌活性を期待して多量を配合すると、低温での結晶析出等、製品の安定性上の問題が生じる。

【0005】また、安息香酸塩、サリチル酸塩、デヒドロ酢酸塩等の水溶性防腐防黴剤は、化粧料のpHが弱酸性でないと有効ではなく、酸性下にて使用する場合であっても、酸性が強くなるに従い水に対する溶解度が低下し、結晶の析出を来すことがある。

【0006】さらに、第4級アンモニウム類や両性界面活性剤については、皮膚刺激性、眼粘膜刺激性が認められたり、発泡しやすい、酸性側で抗菌活性が低下する、陰イオン性物質との相互作用等の実使用上の問題がある。

【0007】また、上記の有機系の抗菌剤の他に、無機系の抗菌性組成物として抗菌性金属を担持させたセラミックスが検討され、歯磨き、洗口剤といった口腔用組成物への応用が古くからなされており、アトピー性皮膚炎の治療への応用(特開平6-285131)やこれを含有する抗菌性化粧料(特開平7-101821)が開示されている。しかし、抗菌性金属担持セラミックス単独では、複雑な処方系においては、10重量%程度を配合しても十分な抗菌防黴作用を得ることができなかった。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明においては、化粧料基剤や他の配合成分により抗菌活性が低下することなく有効な抗菌作用を示し、且つ可能な限り防腐防黴剤の配合量を少なくして、皮膚に対し一次刺激性や感作性を示さないだけではなく、化粧料使用時の刺すような痛みやヒリヒリ感、チクチク感といった不快感をも与えない化粧料を得ることを目的とした。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため、安定性が高く、皮膚に対する刺激性の低い防腐防黴系を検討した結果、抗菌性金属担持セラミックスの1種又は2種以上と、パラオキシ安息香酸エステル類等の抗菌作用を有する物質の1種又は2種以上とを併用して含有させることにより、相乗的に抗菌活性が向上するばかりか、皮膚に対する刺激性や不快感が著しく低減することを見い出し、本発明を完成するに至った。

【0010】本発明において使用する抗菌性金属担持セラミックスとしては、銀、銅、亜鉛の1種又は2種以上をカルシウム化合物、酸化亜鉛、酸化ジルコニウム、酸化チタン、酸化マグネシウム、酸化アルミニウム、酸化ケイ素、タルク及びゼオライトといったセラミックスに担持させたものが好ましく、特にリン酸カルシウム、ヒ

ドロキシアパタイト、炭酸カルシウム等のカルシウム化合物に担持させたものが好ましい。これらは銀、銅、亜鉛より選択した抗菌性金属の塩をセラミックスに担持させた後、抗菌性金属の融点以上の温度で焼成して得ることができる。化粧料への配合量は、0.1~10.0重量%程度の低濃度で十分である。

【0011】本発明において、抗菌性金属担持セラミックスと併用する抗菌作用を有する物質としては、パラオキシ安息香酸エステル類、フェノキシエタノール、感光素101号(プラトニン)、感光素201号(ピオニン)、感光素401号(ルミネキス)、ヒノキチオール、N-長鎖アシル塩基性アミノ酸誘導体及びその酸付加塩、酸化亜鉛が挙げられ、これらより1種又は2種以上を選択して配合する。

【0012】パラオキシ安息香酸エステル類としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香酸プチルが挙げられる。本発明においては抗菌性金属担持セラミックスとの併用により抗菌活性の相乗的な向上が認められるため、これらの配合量としては0.01~0.2重量%程度で十分である。

【0013】フェノキシエタノールについては、本発明においては0.05~0.3重量%程度の配合で十分な抗菌活性を得ることができる。また、感光素101号(プラトニン),感光素201号(ピオニン),感光素401号(ルミネキス)については、それぞれ0.0001~0.002重量%程度の配合で十分である。ヒノキチオールについては、0.0001~0.1重量%の配合が適当である。

【0014】N-長鎖アシル塩基性アミノ酸誘導体及びその酸付加塩としては、次の一般式(1),一般式(2)及び一般式(3)で示されるものが好ましく、これらより1種又は2種以上を選択して用いる。

【化1】

【化2】

【化3】 (但し、一般式(1)~一般式(3)中、RC Oは炭素数 6~20の飽和又は不飽和の脂肪酸残基、X は $-NH_2$, $-OCH_3$, $-OC_2H_5$, $-OC_3H_7$, $-OC_4H_9$ 又は $-OCH_2C_6H_5$ を示し、一般式(2)中、n は 3 又は 4 を示す。)

【0015】たとえば、N-カプロイル-L-アルギニンメチルエステル塩酸塩、N-ラウロイル-L-アルギニンエチルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩、N-パルミトイル-L-アルギニンエチルエステル塩酸塩、N-ココイル-L-アルギニンエチルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩、N-カプロイル-L-リジンメチルエスエル塩酸塩、N-ラウロイル-L-リジンエチルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩、N-ミリストイル-L-リジンプロピルエステル塩酸塩、N-ココイル-L-リジンメチルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩、N-ココイル-L-リジンメチルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩、N-ステアロイル-L-ヒスチジン

メチルエステル塩酸塩、N-オレオイル-L-ヒスチジンエ チルエステル-DL-ピロリドンカルボン酸塩等が例示され る。配合量としては、0.001~0.5重量%程度が 適当である。

【0016】酸化亜鉛は、粉体系化粧料において白色顔 料として使用される。本発明における配合量は、通常化 粧料に配合される量でよいが、0.1~30.0重量% 程度が適当である。

[0017]

【作用】抗菌性金属担持セラミックス単独では、化粧料 組成物に配合する場合、10.0重量%を配合しても十 分な抗菌活性を得ることはできなかった。しかしなが ら、本発明においてはパラオキシ安息香酸エステル類等 の抗菌性物質と併用することにより相乗的な抗菌作用の 増強が認められるため、0.1~10.0重量%程度の 抗菌性金属担持セラミックスにより十分な防菌防御作用 を得ることができる。また本発明においては、少量の抗 菌性金属担持セラミックスと抗菌性物質により抗菌活性 を発揮させるため、皮膚や眼に対する刺激性や不快感を 緩和し得る。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明に係る発明は、特に水を多 く含有する系や、外相が水相であるO/W型の乳化系に 有用であり、化粧水、乳液、クリーム等の皮膚化粧料、 メイクアップベースローション又はクリーム、乳液状又 はクリーム状ファンデーション、乳化型アイカラー又は チークカラー、水性懸濁型のアイライナー、乳化型のア イライナー又はマスカラ等のメイクアップ化粧料、クレ ンジングローション、クレンジングジェル、液体石けん 等の洗浄化粧料、シャンプー、ヘアーリンス等の毛髪用 化粧料等として提供できる。また、滅菌処理のしにくい 粉体を多量に含有する化粧料においても、良好に実施し 得る。

[0019]

【実施例】さらに本発明の特徴について、実施例により 詳細に説明する。まず、本発明に係る化粧水として、実 施例1~実施例3の処方を表1に示す。これらは、表1 中(1)~(7)の各成分を順次(8)に添加し、均一に混合, 分散して調製する。

【表 1 】

Γ		配	合 登 (20	盘%)
1	配合成分	実施例1	実施例2	実施例3
ī	エタノール	7.00	7.00	7.000
2	1.3-ブチレングリコール	6.00	6.00	6.000
3	グリセリン	2.00	2.00	2.000
4	ポリオキシエチレン(50E.O.)	0.60	0.60	0.600
l	硬化ヒマシ油			
5	銀担持ヒドロキシアパタイト	3.00	3.00	3.000
Г	パラオキシ安息香酸メチル	0.05		
6	フェノキシエタノール		0.05	
1	感光素 1 0 1 号			0.001
7	香料	0.06	0.06	0.060
1-				

【0020】次いで本発明機器が乳液として、実施例 4⁸¹· 2相成分を混合9 18加熱溶解% (12)を分散させて75℃と ~実施例6の処方を表2に示す。これらは次のようにし て調製する。まず、表2中(1)~(6)の油相成分を混合 し、加熱融解して75℃に保つ。一方、(7)~(11)の水

し、これに前記油相を攪拌しながら添加して乳化する。 冷却後、40℃にて(13)を添加,混合する。

【表 2】

Г					T	配	合:	R	()	ŧ £	<u>k</u> %)	
	配	合	成	分	実筬	例	4	実剤	例	5	寒	施伊	16
1	スク	ワラン			4		0	4		0		4.	0
2	トリ	2-エチノ	レヘキ・	サン酸	2		0	2	: .	0		2.	0
L	グリ	セリル			<u> </u>	_							
3	2-1	チルヘキ	・サント	数セチル	3		0	9	٠.	0		3.	0
4	セタ	ノール			0		6	0	١.	6		0.	6
5	ステ	アリルフ	ルコ-	ール	0		4	0	١,	4		0.	4
6	ソル	ピタンモ	シノスカ	テアリン酸	1		2	1		2		1.	2
	エス・	テル											
7	1, 3-	ブチレン	/ グリ:	コール	6		0	6		0		6.	0
8	グリ	セリン			4	•	0	4		0		4.	0
	ポリ:	オキシコ	チレ:	ン(20E. O.)									
9	ソル	ビタンモ	・ノス・	テアリン酸	0		8	C	٠.	8		0.	8
	エス	テル											
	N-=	コイル-	L-アル	ギニン									
10	メチ	ルエスラ	トル・DI		0		1	(٠.	1		0.	1
	F, 0	リドンス	ルボ:	ン酸塩									
11	精製	水			7 2		8	7 2		8	7	2.	8
	銀担	持リン酢	カル:	シウム	5		0	2	١.	5	Ī	1.	0
12	銅担	時リン氏	カル	シウム				2		5	ļ	2.	0
	亜鉛:	担持リン	酸カノ	レシウム	<u>L</u> .							2.	0
13	香料				0		l	C	١.	1		0.	1

【0021】次に、本発明に係るクリームである実施例 7~実施例 9 の処方を、表 3 に示す。これらは次のようにして調製する。(1)~(7) の油相成分を混合,加熱して 75 ∞ とする。一方、(8) \sim (11) の水相成分を混合加熱

し、(12)を分散後 7 5 ℃とする。これに前記油相を添加 して乳化し、冷却後 4 0 ℃にて(13)を添加する。

【表 3】

	-			32	合:	瓧	(1	金量%)				
	配合成分	実施	例 7	' .	実施	例	8	実	施台	4 9)	
1	ステアリルアルコール	6.	0	0	6.	0	0 0	6.	0	0	0	0
2	ステアリン酸	2.	0	0	2.	0	0 0	2.	0	0	0	0
3	水素添加ラノリン	4.	0	0	4.	0	0 0	4.	0	0	0	0
4	スクワラン	9.	0	0	9.	0	0 0	9.	0	0	0	0
5	オクチルドデカノール	10.	0	0	10.	0	0 0	10.	0	0	0	0
6	ポリオキシエチレン(25E.O.)	3.	0	0	3.	0	0 0	3.	0	0	0	0
ĺ	セチルエーテル]				
7	グリセリルモノステアリン酸	2.	0	0	2.	0	0 0	2.	0	0	0	0
	エステル											
8	1.8-ブチレングリコール	6.	0	0	6.	0	0 0	6.	0	0	0	0
	N-ココイル-L-アルギニン											
9	エチルエステル-DL-	0.	2	0	0.	2	0 0	0.	2	0	0	0
	ピロリドンカルボン酸塩							İ				
Γ	パラオキシ安息香酸エチル	0.	0	2	·			0.	0	ı	0	0
10	感光素201号				0.	0	0 1					
ŀ	感光器401号				}			0.	0	0	0	2
11	希製水	52.	6	8	52.	6	9 9	52.	6	8	9	8
12	銅担持炭酸カルシウム	5.	Ò	0	5.	0	0 0	5.	0	0	0	0
13	香料	0.	1	0	0.	1	0 0	0.	1	0	0	0

[0022]

[実施例10] メイクアップベースクリーム

(1)ステアリン酸

12.00 (重量%)

(2)セタノール

2.00

(3) 自己乳化型グリセリルモノステアリン酸エステル 2.00 (4) パラオキシ安息香酸プロピル 0.01 10.00 (5) プロピレングリコール (6)水酸化カリウム 0.30 (7)精製水 66.09 0.10 (8)香料 (9) 亜鉛担持ヒドロキシアパタイト 6.00 (10)二酸化チタン 1.00 (11)ベンガラ 0.10 (12)黄酸化鉄 0.40

製法: (9)~(12)を(5)で練り、これを(6), (7)の水相成分に添加,混合し、70℃に加熱する。一方、(1)~(4)

相に攪拌しながら添加して乳化する。乳化後冷却して40℃にて(8)を添加する。

の油相成分を混合、加熱して70℃とし、これを前記水

[0023]

[実施例11] 乳液状ファンデーション

(1)ステアリン酸		2.	4	(重量%)
(2)モノステアリン酸プロピ	レングリコール	2.	0	
(3) セトステアリルアルコー	ル	Ο.	2	
(4)液状ラノリン		2.	0	
(5)流動パラフィン		3.	o	
(6)ミリスチン酸イソプロピ	ル	8.	5	
(7)カルボキシメチルセルロ	ースナトリウム	Ο.	2	
(8)ベントナイト		0.	5	
(9) プロピレングリコール		4.	О	
(10)トリエタノールアミン		1.	1	
(11)N-ミリストイル-L-リジ	ンエチルエステル塩酸塩	Ο.	1	
(12)精製水		57.	7	
(13)香料		Ο.	1	
(14)銀担持酸化チタン		4.	5	
(15)酸化チタン		3.	7	
(16)タルク		4.	0	
(17)ベンガラ		3.	0	
(18)黄酸化鉄		2.	5	
(19) 黒酸化鉄		0.	5	

製法: (14)~(19)の顔料を混合後、粉砕機により粉砕する。(12)を70℃に加熱し、(8)を加えてよく膨潤させ、これにあらかじめ(7)を(9)に分散させたものを加え、さらに(10), (11)を添加し、溶解させる。(1)~(6)の油相成分は混合し、加熱、融解して80℃とする。前

記顔料を水相に攪拌しながら加え、コロイドミルを通して75℃とし、前記油相を攪拌しながら加えて乳化し、 冷却後40℃にて(13)を添加する。

[0024]

[実施例12] クリーム状ファンデーション

(1)ステアリン酸	5.00 (重量%)
(2)親油型グリセリルモノステアリン酸エステル	2. 50
(3)モノラウリン酸プロピレングリコール	3.00
(4) セトステアリルアルコール	1.00
(5) 流動パラフィン	7.00
(6) ミリスチン酸イソプロピル	8.00
(7)パラオキシ安息香酸ブチル	0.01
(8) ソルビトール	3.00
(9) トリエタノールアミン	1. 20
(10)精製水	45.69
(11)香料	0.10

(12)銅担持酸化亜鉛	2.50
(13)酸化チタン	8.00
(14)カオリン	5.00
(15) タルク	2.00
(16)ベントナイト	1.00
(17)ベンガラ	2.60
(18)黄酸化鉄	2.10
(19) 黒酸化鉄	0.30

製法: (12)~(19)の顔料を混合後、粉砕機により粉砕する。(8)~(10)を混合,溶解させ、加熱する。(1)~(6)の油相成分は混合し、加熱,融解して80℃とする。前記顔料を水相に攪拌しながら加え、コロイドミルを通し

て75 ℃とし、前記油相を攪拌しながら加えて乳化し、 冷却後40 ℃にて(11)を添加する。

[0025]

[実施例13] 乳化型アイカラー

(1)ステアリン酸	8.	0 0	(重量%)
(2) 白色ワセリン	15.	0 0	
(3) パルミチン酸イソプロピル	5.	0 0	
(4) ラノリン	5.	00	
(5) 1, 3-ブチレングリコール	5.	00	
(6) トリエタノールアミン	2.	00	
(7)フェノキシエタノール	0.	15	
(8) 精製水	56.	18	
(9) 香料	0.	1 5	
(10)亜鉛担持酸化ジルコニウム	2.	0 0	
(11)赤色221号	0.	02	
(12)グンジョウ	1.	50	
to the second second and the second s		1.1.2	ARRIVAN A.

製法: (5)~(8)の水相成分を混合,溶解して加熱し、これにあらかじめ混合,粉砕した(10)~(12)を添加,分散し、75℃に加熱する。これにあらかじめ混合,加熱し

て均一とした(1)~(4)を攪拌しながら添加して乳化し、 冷却後(9)を添加、混合する。

[0026]

[実施例14] パウダーファンデーション

(1) タルク	33.	8 5	(重量%)
(2)マイカ	20.	0 0	
(3)ナイロンパウダー	15.	0 0	
(4)酸化チタン	10.	0 0	
(5)酸化亜鉛	2.	50	
(6)亜鉛担持タルク	2.	5 0	
(7)ベンガラ	3.	0 0	
(8) 黄酸化鉄	2.	50	
(9) 黒酸化鉄	0.	50	
(10)スクワラン	5.	0 0	
(11)ミリスチン酸オクチルドデシル	2.	5 0	
(12)マカデミアンナッツ油	2.	50	
(13)香料	0.	1 5	
A so the materials as a market materials are the	100 at 10	^	the sales defends

製法: (1)~(9)を混合し、粉砕機を通して粉砕する。これを高速プレンダーに移し、(10)~(13)を添加,混合

粒度をそろえた後、金皿に充填し圧縮成型する。

[0027]

し、均一とする。これを粉砕機で処理し、ふるいを通し

[実施例15] エマルション型アイライナー

(1)ステアリン酸	З.	50	(重量%)
(2) ミツロウ	2.	0 0	
(3) カルナウバロウ	Ο.	5 0	
(4)マイクロクリスタリンワックス	5.	0 0	

(5)パラオキシ安息香酸ブチル	0. 01
(6)1,3-ブチレングリコール	7. 00
(7) トリエタノールアミン	1. 50
(8)パラオキシ安息香酸メチル	0. 10
(9) 精製水	48.79
(10)香料	0. 10
(11) 3. 0 重量%ベントナイト分散液	20.00
(12)銀担持酸化ケイ素	1. 50
(13) 銅担持酸化チタン	1. 50
(14)酸化チタン	6. 50
(15)カーボンプラック	2. 00
製法:(1)~(5)の油相成分を混合,加熱して溶解させ	5)を加え、コロイドミルを通して分散させた後冷却し、
	40℃にて(10)を加える。
ながら加えて乳化する。次いで、この乳化物に(11)~(1	[0028]
[実施例16] エマルション樹脂型	
(1)50.0重量%酢酸ビニルエマルショ	ョン 30.0 (重量%)
(2)カルボキシメチルセルロースナトリウ	
(3) 1, 3-プチレングリコール	3. 0
(4)フェノキシエタノール	0. 1
(5)パラオキシ安息香酸メチル	0. 1
(6)銀担持酸化マグネシウム	0. 5
(7)亜鉛担持酸化アルミニウム	0. 5
(8) 銅担持ヒドロキシアパタイト	1. 0
(9) 酸化チタン	8. 0
(10) カーボンブラック	1. 6
(11)ベンガラ	0. 4
(12)精製水	53.8
製法:(12)に(2)~(5)を添加して溶解させ、次いで(6)	れに(1)を加え、均一に分散させる。
~(11)を添加し、コロイドミルを通して分散させる。こ	
[実施例17] シャンプー	
(1)アルキルエーテル硫酸ナトリウム	18.000 (重量%)
(2)ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	
(3) N-ステアロイル-L-リジンプロピルエ	ステル 0.050
-DL-ピロリドンカルボン酸塩	
(4) 黄色 4 号	0.001
(5)銀担持ゼオライト	2. 500
(6)香料	0. 200
(7)精製水	77.249
*	[0030]
解,分散させる。	
[実施例18] ヘアーリンス	
(1)セタノール	2. 00 (重量%)
(2)塩化ステアリルトリメチルアンモニウ	ኃ ム 2. 00
(3)シリコーン油	3. 00
(4) ポリオキシエチレン(10E. 0.) オレイル	1.00
エーテル	
(5) グリセリン	3.00
(6) ヒノキチオール	0. 02
(7) 亜鉛担持リン酸カルシウム	1. 00
(8) 香料	0. 15
/2/ H ! !	

(9)精製水

油相を攪拌しながら先に調製した水相に徐々に加えて予

製法: (9)に(5)~(7)を加え、70℃に加熱する。一 方、(1)~(4)を混合,溶解して70℃に加熱する。この 87.83 備乳化し、ホモミキサーにより均一とした後冷却し、4

[0031]

0℃にて(8)を添加する。

[実施例19] クレンジングジェル

(1) グリセリン	15.	$0 \ 0 \ 0$	(重量%)
(2)1,3-ブチレングリコール	10.	000	
(3)無水ケイ酸	7.	000	
(4) ポリオキシエチレン(20E. O.) ラウリルエーテル	5.	000	
(5)ポリオキシエチレン(50E. 0.)硬化ヒマシ油	2.	500	
(6)銀, 亜鉛担持ヒドロキシアパタイト	5.	000	
(7)カルボキシビニルポリマー	0.	500	
(8)水酸化カリウム	0.	450	
(9) 感光素 2 0 1 号	0.	001	
(10)香料	0.	100	
(11)精製水	54.	449	

製法: (3), (7)を(11)に添加して均一とした後、(6)を分散させ、(1)及び(2)に(4), (5)を溶解させて加え、70℃に加熱して均一に溶解させる。次いで冷却して40℃にて(9), (10)を添加し、最後に(8)を加えて中和する。

【0032】次に、上記の実施例につき、抗菌活性、皮

膚刺激性及び使用時の不快感について評価を行った。試料としては、実施例1,4,7と実施例10~実施例19を用いた。また同時に、表4に示す比較例についても同様に評価を行った。

【表4】

比較	比較対象と		配合量
例	なる実施例	抗菌成分	(重量%)
1	実施例1	パラオキシ安息香酸メチル	0.05
2	実施例4	銀担持炭酸カルシウム	5.00
3	実施例7	銅担持炭酸カルシウム	5.00
4	実施例10	パラオキシ安息香酸メチル	0.20
5	実施例11	銀担持酸化チタン	4.50
6	奥施例12	パラオキシ安息香酸ブチル	0.05
7	実施例16	フェノキシエタノール	0.50
8	実施例17	銀担持ゼオライト	2.50
9	実施例18	ヒノキチオール	0.02

(Escherichia coli) , 黄色ブドウ球菌 (Staphylococc us aureus) , 緑濃菌 (Pseudomonas aeruginosa) 、及びアクネ菌 (Propionibacterium acnes) を、真菌としてカンジダ (Candida albicans) , 黒カビ (Aspergillus niger) 及びフケ菌 (Pityrosporum ovale) を用い、試料1g当たり細菌は10⁶個, 真菌は10⁵個を植菌

生菌数を測定し、細菌については死滅した場合、真菌については生菌数が1/1000以下となった場合に抗菌活性は十分であると判断した。評価結果は表5において、十分な抗菌活性の認められた場合を \bigcirc 、認められなかった場合を \times として示した。

【表 5 】

			抗	断 括	性評	価 結 果	Į.	
試	料	大腸菌	黄色プート ウ菜菌	緑濃菌	アクネ菌	カンジダ	黒カビ	フケ菌
	1	0	0	0	0	0	0	0
	4	0	0	0	0	0	0	0
	7	0	0	0	0	0	0	0
実	1 0	0	0	0	0	0	0	0
	1 1	0	0	0	0	0	0	0
	1 2	0	0	0	. 0	. 0	0	,0
施	1 3	0	0	0	0	0	0	0
	1 4	0	0	0	0	0	0	0
	1 5	0	0	0	0	0	0	0
例	16	0	0	0	0	0	0	0
	1 7	0	0	0_	0	0	0	0
	18	0	0	0	0	0	0	0
Ш	1 9	0	0	0	0	0	0	0
	1	0	0	. ×	0	0	×	×
比	2	×	×	×	×	×	×	×
	3	×	×	×	×	×	×	×
	4	0	0	×	×	0	0	×
較	5	×	×	×	×	×	×	×
	6	0	0	×	0	0	0	0
	7	0	0	×	0	0	×	×
例	8	0	0	×	×	×	×	×
	9	×	0	×	×	0	×	×
	1 0	0	0	×	0	0	×	×

【0034】表5において明らかなように、本発明の実施例においては、いずれも細菌及び真菌の双方に対して十分な抗菌活性が認められていた。これに対し、抗菌性金属担持セラミックスのみを含有する比較例2,3,5及び8においては、ほとんどの試験菌に対して抗菌活性が認められていなかった。また、パラオキシ安息香酸メチル等の抗菌性物質を相当量含有する比較例1,4,6,7,9及び10においても、一部の試験菌に対し合格基準を満たしていなかった。

【0035】(2)皮膚刺激性の評価 各試料について、 男性パネラー30名を用いて48時間の閉塞貼付試験を 行い、表6に示す判定基準により評価し、30名の皮膚 刺激指数の平均値を求めた。なお、実施例17~実施例 19と比較例8~比較例10については、1.0重量% 水溶液を試験に用いた。

【表6】

皮	唐	状	皷	皮膚刺激指数
紅斑発生	もを認め	うない		0
わずかり	こ紅斑牙	生を記	8める	1
明確に制	工斑発生	とを認る	かる	2
中程度の	り紅斑多	色生を記	₹める	3
著しい#	工斑発生	ヒを認る	りる	4
浮腫の多	発生を記	きめない	, `	0
わずかり	こ浮腫の	発生を	を認める	1
明確に利	浮腫の 乳	色生を記	忍める	2
中程度の	の浮腫の	発生を	を認める	3
1 80を越え	しる浮風	の発生	Łを認める	4

【0036】(3)使用時の不快感の評価 女性パネラー20名を1群とし、各群に各試料をそれぞれ使用させ、塗布後30秒から1分後の間に感じる刺すような痛み、ヒリヒリ感、チクチク感といった不快感について評価させた。評価結果は、「非常に強く感じる;5点」、「やや強く感じる;4点」、「感じる;3点」、「少し感じる;2点」、「微妙に感じる;1点」、「感じない;0点」として評価し、20名の平均値にて示した。この際にも、実施例17~実施例19及び比較例8~比較例10については、1.0重量%水溶液により試験を行った。以上の結果は表7にまとめて示した。

[0037]

【表7】

試	料	皮膚刺激指数	使用時の不快感
	1	0.23	1.05
	4	0.13	0.70
	7	0.37	1. 20
夹	10	0.20	0.85
	11	0.27	0.65
	1 2	0.33	1. 25
斻	1 3	0.27	1.05
	14	0.13	0.60
	15	0.43	1. 45
例	18	0.47	1.55
	1 7	0.33	1. 20
	18	0.87	1.15
	19	0.40	1.40
	1	0.23	0.95
比	2	0.17	0.75
	3	0.20	0.80
	4	0.53	3.25
較	5	0.30	0.70
	6	1. 33	3.45
	7	1. 97	4.25
例	8	0.37	1.10
	9	0.37	0.95
	1 0	0.53	1.50

表7において、本発明の実施例については、いずれにおいても皮膚刺激性は認められておらず、使用時の不快感も微妙に感じられる程度である。これに対して、パラオキシ安息香酸メチル0.2重量%を含有する比較例4、パラオキシ安息香酸プチルを0.05重量%含有する比較例6、フェノキシエタノールを0.5重量%含有する比較例7についてかなりの不快感が認められていた。また、比較例6及び比較例7については、若干の皮膚刺激性を認めていた。

[0038]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明により抗菌 作用が相乗的に強化され、しかも皮膚刺激性のみなら ず、使用時の刺すような痛み、ヒリヒリ感、チクチク感 といった不快感もほとんど感じられない抗菌性化粧料を 得ることができた。